



(1) Numéro de publication : 0 504 005 A1

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(21) Numéro de dépôt : 92400553.1

(51) Int. CI.5: A61K 7/13, A61K 7/06

22) Date de dépôt : 03.03.92

(30) Priorité: 08.03.91 FR 9102858

(43) Date de publication de la demande : 16.09.92 Builetin 92/38

Etats contractants désignés :
 AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL PT SE

① Demandeur : PERMA Société Anonyme 29bis, rue d'Astorg F-75384 Paris Cédex 08 (FR) (2) Inventeur: Roure, Myriam
9, rue d'Oseille
F-51100 Reims (FR)
Inventeur: Delattre, Paul
88, rue de l'Egalité
F-59700 Marcq en Baroeul (FR)
Inventeur: Froger, Hubert
3, rue Jacques Hillairet
F-75012 Paris (FR)

(4) Mandataire : Phélip, Bruno c/o Cabinet Harlé & Phélip 21, rue de La Rochefoucauld F-75009 Paris (FR)

- (3) Composition pour la coloration enzymatique des fibres kératiniques, notamment des cheveux, et son application dans un procédé de coloration.
- © Composition pour la coloration non éclaircissante des fibres kératiniques et en particulier des cheveux comprenant notamment un enzyme capable de catalyser la formation des polymères colorants, et comprenant aussi des précurseurs de colorant tels que des bases et des coupleurs, dans une solution tamponnée, caractérisée en ce que le pH de ladite composition est proche de la neutralité et ledit enzyme a une activité optimale dans une gamme de pH comprise entre 6,5 et 8 et ne nécessite pas pour son activité la présence de peroxyde d'hydrogène .L'enzyme est avantageusement une laccase en particulier la laccase de Rhizoctonia praticola ou de Rhus vernicifera.

La présente invention a pour objet une composition pour la coloration des fibres kératiniques, notamment des cheveux, comprenant un enzyme, de préférence une laccase. Elle est également relative à un procédé de coloration des cheveux utilisant ladite composition.

Actuellement, à la connaissance de la demanderesse, la seule technique de coloration capillaire capable de couvrir correctement et de façon durable les cheveux est la technique de coloration d'oxydation.

5

10

15

20

25

30

35

45

50

Au cours de la réaction d'oxydation, des précurseurs de colorants , qui sont des composés aromatiques appartenant aux familles des diamines, aminophénols (ou aminonaphtols) et des phénols (ou naphtols) , sont oxydés en présence de péroxyde d'hydrogène et d'ammoniaque.

Dans une première étape, ces précurseurs se transforment en radicaux intermédiaires très réactifs qui se couplent entre eux pour former, au cours de la deuxième étape de condensation oxydative, des polymères colorés pouvant se fixer sur la kératine.

Dans cette réaction complexe, le peroxyde d'hydrogène a deux fonctions : décolorer les pigments en place afin d'éviter les variations de teinture résultant de la couleur initiale du cheveu et déclencher le processus oxydatif

L'ammoniaque facilite la dissolution des colorants et , par alcalinisation du milieu , favorise l'action décolorante du peroxyde .

Bien que cette technique donne de très bons résultats coloristiques, il est reconnu qu'un traitement répété dans de telles conditions oxydantes alcalines peut dégrader la fibre capillaire, et irriter le cuir chevelu. C'est pourquoi, des recherches sont menées pour trouver une méthode de coloration permanente douce, non agressive pour le cuir chevelu et la fibre capillaire mais qui assure cependant une couverture durable des cheveux.

La technique de coloration non édaircissante par des enzymes oxydases rendant inutile l'emploi de peroxyde d'hydrogène et d'ammoniaque est une alternative possible.

L'oxydation des polyphénols et des amines aromatiques utilisés pour la coloration permanente peut être catalysée de façon très spécifique par deux groupes d'enzymes: des phénoloxydases (EC 1.14.18.1) ou des peroxydases (EC 1.11.1.7).

L'oxydation activée par les phénoloxydases ne requiert que la présence d'oxygène moléculaire comme co-substrat alors que l'oxydation activée par les peroxydases, comme décrite dans le brevet US 3.957.424, requiert la présence de peroxyde d'hydrogène dans le milieu.

Le choix de phénoloxydases parmi toutes les oxydases connues est donc plus approprié pour catalyser l'oxydation des précurseurs de colorants qui sont leurs substrats spécifiques en présence d'oxygène atmosphérique.

Les phénoloxydases (benzènediol oxygène oxydoréductases) regroupent deux types d'enzymes:

- les para-diphénoloxydases ou laccases (ancienne classification : EC I.10.3.2).
- les ortho-diphénoloxydases ou catécholoxydases ou tyrosinases (ancienne classification: EC I.10.3.1).

Les laccases catalysent l'oxydation des monophénols, ortho-et paradiphénols, triphénols, para-diamines et de l'acide ascorbique.

Les tyrosinases catalysent l'oxydation des monophénols, des ortho-diphénols, mais pas celle des paradiphénols ni des paradiamines (Mayer et Harel, Phytochem.18, 193-215,1979).

De telles enzymes sont utilisées néanmoins dans des compositions de coloration telle que celle décrite dans le brevet US 2.539.202.

Parmi les phénoloxydases, le choix d'une laccase est préférable pour la coloration capillaire, puisque la para-phénylènediamine ou le para-aminophénol, qui sont les précurseurs primaires les plus employés dans la technique de coloration, ne seront pas oxydés ou seulement très lentement en présence de tyrosinase.

Cette technique de coloration activée par des oxydases a fait l'objet de brevets antérieurs.

Le brevet US 3 251 742 décrit une méthode de coloration capillaire activée par des enzymes de type phénolases (tyrosinase ou laccase). Les enzymes sont utilisées soit pour catalyser l'oxydation en présence d'oxygène d'un mélange de composés aromatiques polyhydriques et d'amines, soit pour accélérer leur vitesse d'oxydation en présence d'un agent chimique comme le peroxyde d'hydrogène à pH neutre ou légèrement alcalin (pH 7 à 8,5).

Le brevet FR-A- 2 112 549 reprend cette méthode avec un système d'oxydation qui n'exige pas la présence d'une combinaison des deux types de précurseurs (composés polyhydriques et amines aromatiques) l'un ou l'autre des composés pouvant être utilisés isolément. Ce brevet préconise l'emploi de plusieurs enzymes de type oxydase parmi lesquelles la laccase de Polyporus versicolor, la lactate oxydase de Mycobacterium phlei, la glucose oxydase d'Aspergillus niger, la galactose oxydase de Dactylium dendroides, la glycolate oxydase du cortex rénal de sanglier, l'aldéhyde oxydase du foie de lapin, la monoamine oxydase du plasma bovin et l'urate oxydase du foie de sanglier.

Le procédé décrit dans ce brevet consiste à mettre en contact les cheveux avec une solution aqueuse renfermant O,O1 à 500 ppm d'une des oxydases citées et d'environ O,OO1 à 6% en poids de composés aroma-

tiques et ayant une large gamme de pH,de 4 et IO et préférentiellement de 5,5 à 8. Cette solution est exempte de mélanges d'amines aromatiques aromatiques ou de leurs dérivés avec des polyphénols ou leurs dérivés.

La laccase fut découverte en 1883 par Yoshida dans le latex de l'Arbre à Laque japonais: Rhus vernicifera (Yoshida, J.Chem. Soc, 472 (1883)). Il semble qu'elle soit présente dans les canaux sécréteurs de tous les membres des Anacardiacées (Joel et al, Phytochem., 17, 796-797, (1984)), dans les pêches et les chataignes et chez de nombreuses espèces de la famille des Podocarpacées.

5

10

15

40

45

50

55

Chez les champignons, elle est abondamment produite par de nombreux Basidiomycètes qui dégradent la lignine: Collybia velutipes, Fomes annosus, Fomes fomentarius ,Lentinus edodes, Phanerochaete chrysosporium, Pholiota mutabilis, Pleurotus ostreatus,Poria subacida, Sporotrichum pulverulentum, Trametes (= Polyporus) sanguinea, Trametes versicolor. On la trouve chez les Ascomycètes tels qu'Aspergillus nidulans, Neurospora crassa, Podospora anserina et chez les Deutéromycètes tels que Botrytis cinerea et Rhizoctonia praticola (Bollag et Leonowicz, Applied and Environ. Microbiol., 48, 849-854, (1984)).

Ces laccases d'origines diverses forment un groupe relativement hétérogène par la variabilité de leur structure (poids moléculaire, composition) et de leurs propriétés (spécificité par rapport au substrat, pH optimum, point isoélectrique). Cependant toutes les laccases connues catalysent les réactions suivantes:

La grande majorité de ces laccases a un pH optimum d'activité acide (< 6,0) pour l'oxydation des phénols et des amines aromatiques à l'exception des laccases de l'Arbre à Laque (Rhus sp.) et de Rhizoctonia praticola qui ont un pH optimum neutre (Reinhammar, B.B.A, 205,35-47,(1970); Bollag et al., Can. J. Microbiol, 25,229-233, (1978)).

Dans le brevet US 3.251.742, la technique de coloration nécessite le mélange d'un composé aromatique mono ou polyhydrique et d'une amine aromatique. Par ailleurs, les exemples décrits ont été réalisés avec la tyrosinase.

Parmi toutes les oxydases citées dans le brevet FR-A-2 112 549, la seule laccase indiquée, qui serait l'enzyme la plus spécifique pour catalyser l'oxydation des colorants, est une laccase fongique produite par Trametes (= Polyporus)versicolor. Or cette laccase, qui a été très étudiée, catalyse l'oxydation de phénols et d'amines aromatiques de façon optimale pour des pH compris entre 3,6 et 5,2, avec une activité presque nulle pour des pH supérieurs à 6,0 (Benfield, Phytochem.,3,79-88,(l964);Bocks, Phytochem, 6, 777-783,-(1967)). Pour des pH aussi acides, la pénétration des polymères colorés dans la fibre capillaire est très difficile, ce qui rend la coloration moins couvrante et moins résistante aux lavages.

Aucune des compositions décrites dans l'art antérieur ne permet donc une coloration satisfaisante et durable des cheveux sans utiliser de peroxyde d'hydrogène, qui, lors de traitements répétés, dégrade la fibre capillaire et irrite le cuir chevelu.

La demanderesse s'est donc attachée à la mise en oeuvre d'une composition permettant une coloration non éclaircissante efficace, durable et résistant au lavage des fibres kératiniques et notamment des cheveux, et ne présentant pas les inconvénients précédemment cités, c'est-à-dire globalement n'étant pas agressive pour le cuir chevelu et la fibre capillaire.

La demanderesse a montré de manière surprenante que l'on pouvait colorer des fibres kératiniques et notamment des cheveux, sans les éclaircir à un pH proche de la neutralité, et sans utiliser de peroxyde d'hydrogène, à l'aide d'une composition contenant un enzyme capable de catalyser la formation des polymères colorants, et ayant une activité optimale dans une gamme de pH proche de la neutralité.

De manière encore plus surprenante, la demanderesse a montré que le fait que cette composition ait un pH proche de la neutralité augmente la vitesse initiale de la réaction d'oxydation de certains des précurseurs de colorants.

5

10

15

20

25

30

35

50

55

La présente invention a donc pour objet une composition pour la coloration non éclaircissante des fibres kératiniques et en particulier des cheveux, comprenant notamment un enzyme capable de catalyser la formation des polymères colorants et comprenant aussi des précurseurs de colorants tels que des bases et des coupleurs, dans une solution tamponnée, caractérisée en ce que le pH de ladite composition est proche de la neutralité, et ledit enzyme a une activité optimale dans une gamme de pH comprise entre 6,5 et 8 et ne nécessite pas pour son activité la présence de peroxyde d'hydrogène.

Cette composition permet une pénétration efficace des polymères dans les fibres des cheveux, et permet donc d'obtenir une coloration ton sur ton couvrante et résistante au lavage.

Du fait de la mise en oeuvre d'un enzyme ayant une activité optimale dans une gamme de pH comprise entre 6,5 et 8, la composition peut avoir un pH proche de la neutralité, ce qui permet ainsi d'éviter les inconvénients des compositions décrites dans l'art antérieur, qui ont une certaine agressivité vis-à-vis du cuir chevelu et des fibres capillaires.

Des mesures dynamométriques réalisées sur des mèches de cheveux naturels, colorées par différents procédés de coloration permanente ont permis de mesurer la dégradation provoquée par ces traitements sur la fibre capillaire (altération de ses propriétés élastiques). Les résultats ont montré qu'une teinture d'oxydation traditionnelle à pH 9,5 renfermant 3% de peroxyde d'hydrogène provoque une dégradation 4 fois supérieure à celle observée avec une coloration enzymatique à pH neutre (II% et 3% de dégradation respectivement).

De plus , la composition selon l'invention offre l'avantage d'éviter l'utilisation de peroxyde d'hydrogène .

En effet , le peroxyde d'hydrogène qui est habituellement utilisé en présence d'ammoniaque provoque à pH alcalin (9 <pH < 11) une décoloration des pigments en place . Ce phénomène apparaît ultérieurement à la racine des cheveux lorsque la fibre s'est allongée de quelques centimètres avec sa pigmentation naturelle . C'est le problème , souvent inesthétique , des "racines ", qui nécessite l'application d'une nouvelle coloration.

Un autre avantage de ce type de composition est son caractère non mutagène.

De manière préférentielle, l'enzyme compris dans la composition est une laccase, en particulier la laccase de Rhizoctonia praticola ou de l'Arbre à Laque (Rhus vemicifera).

Ces deux enzymes, dont l'existence est connue dans l'art antérieur, n'ont jamais été utilisés à la connaissance de la demanderesse dans des compositions pour la coloration des cheveux.

Avantageusement, la laccase de R.praticola est obtenue par fermentation.

La laccase de R.vernicifera peut, quant à elle, être isolée à partir de matériel végétal.

Les bases ou intermédiaires primaires peuvent être des amines aromatiques, des diaminophénols et des aminophénols dont les groupements NH_2 et OH sont en position ortho ou para les uns par rapport aux autres . Ils sont responsables de la nuance profonde et peuvent se coupler sur eux-mêmes pour former des pigments très colorés .

Ils peuvent être notamment la para-phénylènediamine (pPD), l'ortho-aminophénol (oAP), le para-méthylaminophénol (pMAP), le paraaminophénol (pAP), la para-toluylènediamine (pTD) et/ou la N-phényl-para-phénylènediamine (NpPD).

Les coupleurs ou modificateurs peuvent être des méta-diamines, des métaaminophénols, des polyphénols ou des naphtols. Pris isolément ou en couplage entre eux, ils ne donnent qu'une très faible coloration; en couplage avec une base, ils modifient la nuance.

Ils peuvent être notamment le méta-aminophénol (mAP), le pyrocatéchol (PyC), le pyrogallol(PyG), le résorcinol (R), le I-naphtol (I-N), la méta-phénylènediamine(mPD), le para-aminoorthocrésol (pAOC),l'hydroquinone (Hq), le I,5 dihydroxynaphtalène (I.5 DHN) et/ou le 2,7-dihydroxynaphtalène (2.7 DHN).

L'association bases et coupleurs est choisie en fonction de la couleur désirée.

La formulation globale doit être adaptée au résultat coloristique désiré. On utilise le plus souvent une pluralité d'associations base-coupleur. De bons résultats sont obtenus avec des quantités sensiblement équimo-laires pour chaque association base-coupleur prise individuellement.

Les quantités totales de ces molécules sont comprises dans une gamme allant de 0,05% à 0,3% en poids de la composition et sont préférentiellement de l'ordre de 0,12% environ.

Un autre avantage de la présente composition réside dans le fait qu'il n'est pas obligatoire de mélanger des précurseurs de colorants de type amine avec des précurseurs de type phénol .

Les deux types de précurseurs peuvent être utilisés isolément aussi bien qu'en mélange, ce qui augmente

les possibilités coloristiques.

Il est ainsi possible d'obtenir une coloration chatain grâce à un mélange composé uniquement de deux amines aromatiques telles que la p- et la m-phénylènedimaine.

La présente invention a d'autre part pour objet un procédé de coloration des cheveux dans lequel les cheveux sont traités avec la composition précédemment décrite , durant un temps de traitement de IO à 40 minutes et préférentiellement de 20 à 35 minutes . Le traitement est généralement effectué à la température ambiante , mais il peut être accéléré par chauffage doux à 30°C environ . La température ne doit cependant pas excéder 40°C .

La description qui suit donne à titre non limitatif des exemples illustratifs de l'invention.

Les figures 1 et 2 représentent l'effet du pH sur l'oxydation respectivement de la pPD et du pAP par des laccases de R.praticola et R.vernicifera (Arbre à Laque). Le pH est mentionné en abscisse, l'ordonnée indiquant le taux en pourcentage de l'activité mesurée par rapport à l'activité maximale des enzymes.

EXEMPLE 1

15

5

10

Procédé de production de la laccase de Rhizoctonia praticola.

Le présent exemple décrit une méthode particulière de culture en fermenteur d'une espèce du genre Rhizoctonia en vue de la production et de la purification de laccase induite.

Ce champignon tellurique produit une phénoloxydase extracellulaire qui a un pH optimum d'activité proche de 7,O alors que la plupart des laccases fongiques ont un pH optimum inférieur à 5,O. Elle est de ce fait très spécifique.

1. Conditions de culture.

25

35

40

45

55

20

Les conditions de culture décrites ici et en particulier les teneurs de certains éléments nutritifs, la nature de l'inoculum, les paramètres d'oxygénation, de température, d'agitation, ainsi que les moments d'apport de l'inducteur et de récolte de la culture ont été définis à la suite de nombreux essais qui ont permis d'optimiser la production de l'enzyme.

Nature de la souche: souche sauvage de l'espèce Rhizoctonia praticola (Vaartaja n°1347= R. solani type AG

Composition du milieu de culture : milieu Czapeck Dow modifié contenant pour un litre:

NaNO $_3$: 3g/K $_2$ HPO $_4$: Ig/KCL: O,5g/MgSO $_4$, 7H2O: O,5 g/ Saccharose: 2Og/ Asparagine: 2,5 g/1ml d'une solution d'oligo-éléments contenant : (FeSO $_4$: Ig/CaCl $_2$, 5H $_2$ O: 2,Og/CuSO $_4$, 5H $_2$ O: O,I5g/ ZnSO $_4$, 7H $_2$ O: O,IO g/H $_2$ O qsp IOO ml)/biotine: 25µg/thiamine:5Oµg. Conditions de fermentation: les paramètres ont été définis avec un réacteur de 7 I contenant 4,5 I utiles, de 42O mm de hauteur et I5O mm de diamètre intérieur:

- temps zéro: ensemencement avec un broyat de mycélium obtenu à partir d'une culture jeune en milieu liquide statique (70 ml d'inoculum pour 4,5 l de milieu).
- pendant 48 heures: agitation à 300 RPM, température = 28°C, taux d'oxygène dissous = 65%.
- à tO + 48 heures: apport de l'inducteur = 4-méthoxy benzèneamine 2.10-4 M dans le milieu; augmentation de l'agitation à 400 RPM; abaissement de la température à 20°C et apport d'antimousse (silicones par exemple).
- à tO + 7O à 74 heures: maximum de production de l'enzyme, récolte du milieu et mycélium et filtration pour conserver le milieu qui constitue l'extrait brut.

Cet extrait brut est ensuite purifié pour isoler l'enzyme par les techniques d'ultrafiltration et de chromatographie d'exclusion .

Il subit une ultrafiltration sur membranes de seuil de coupure de IO.OOO daltons puis une séparation par filtration sur Ultrogel AcA 34 (20 000- 350 000 daltons).

50 2-Caractérisation de l'enzyme:

2-1- pH optimum d'oxydation des phénols et amines aromatiques:

A la différence d'autres laccases d'origine fongique, la laccase de R.praticola a un pH optimum d'activité proche de la neutralité pour oxyder les diphénols ou les p-diamines (pH 6,8 à 7,5). Seule la laccase de l'Arbre à Lacque (Rhus vernicifera) agit de façon optimale à pH neutre pour oxyder les mêmes substrats.

2-2- poids moléculaire (PM):

Il a été déterminé par électrophorèse de l'enzyme sur gel de polyacrylamide contenant du Sodium Dodécyl Sulfate (SDS-PAGE 5-20%) avec des marqueurs protéiques de PM connus:lactate déshydrogénase 140000,

Albumine Bovine 67 OOO, bêta-glucosidase 36 OOO, Cytochrome C 12 5OO). Le gel coloré par le Bleu de Coomassie a révélé la présence de deux bandes protéiques correspondant à deux iso-enzymes appelés "L1 et L2" de PM égaux à 135 OOO et 155 OOO respectivement.

2-3- point isoélectrique (pl):

Deux techniques de Focalisation Isoélectrique ont indiqué avec précision les pl des 2 isoenzymes séparés. 2-3-1- Focalisation Isoélectrique analytique: Sur Ampholine PAG Plate (LKB), pH 3,5-9,5 en présence de marqueurs protéiques de pl connus: Amyloglucosidase 3,5; Ferritine 4,4; Albumine Bovine 4,7; bêta lactoglobuline 5,4: Conalbumine 5,9; Myoglobine cheval 7,3; Ribonucléase 9,45; Cytochrome C IO,65. La révélation au Bleu de Coomassie a montré que les 2 isoenzymes L1 et L2 ont des pl égaux à 4,9 et 4,4 respectivement. 2-3-2-Focalisation isoélectrique préparative:

Sur Ultrodex avec Ampholites pH3-10 a confirmé le pl de la bande L2 possédant la meilleure activité spécifique à 4,4.

CONCLUSION:

5

10

La caractérisation de la laccase de R.praticola par son pH optimal d'activité, son poids moléculaire et son point isoélectrique a mis en évidence des propriétés différentes de celles décrites pour d'autres laccases. Ces propriétés spécifiques permettent donc d'identifier aisément la laccase induite de R.praticola produite par fermentation par rapport aux autres laccases (voir tableau ci-après).

20	<u>Tableau</u>	comparatif	des pro	<u>priétés</u>	de différentes
20	laccases	<u>:</u>			
	espèce	classe	PM	pΙ	pH optimum(1)
	Polyporu	s Basidio	62000	?	3,8
25	versicol	or mycète			
	Rigidopo	rus Basidio	55000	3,5	5,6
	lineatus	mycète			
30	Agaricus	Basidio	102 000	?	5,6
	bisporus	mycète			
	Botrytis	Asco	65 000	2,5	4,7
	cinerea	mycète			
35	Rhus	Dicoty	110 000	8,5	7,0
	vernicif	era lédone			
	Rhizocto	nia Deutéro	78 000	?	7,0
40	praticol	a mycète			
	(2)				
	_	Deutéro	140 000	4,4	7,0
45	cola(3)	mycète			

⁽¹⁾ pH optimum d'oxydation de diphénols

55

⁽²⁾ culture statique (travaux de J.M. Bollag précédemment cités).

⁽³⁾ culture en fermenteur.

EXEMPLE 2-

5

10

15

20

30

35

40

45

Comparaison de l'activité oxydative des laccases de Rhizoctonia praticola et de Rhus vernicifera en fonction du pH.

Une unité d'activité p-phénylène diamine (upPD) ou une unité d'activité p-aminophénol (upAP) est définie comme la quantité de laccase nécessaire pour provoquer une variation de DO à 525 nm ou à 380 nm d'une unité par minute, à 25°C dans un mélange réactionnel de 2,5 ml de solution tampon phosphate O,O2 M pH

Les expérimentations ont été effectuées avec des concentrations de précurseurs de colorants d'environ 0,4 g par litre et 0,1 unité enzymatique.

Les études effectuées aussi bien sur l'oxydation de la para-phénylène diamine (pPD) que sur l'oxydation du para-aminophénol (pAP) montrent que ces deux laccases ont des activités optimales dans des pH proches de la neutralité, comme on peut le voir sur les figures 1 et 2 résumant les résultats obtenus.

EXEMPLE 3-

Coloration de tissus de laine par la composition selon l'invention.

7,0 contenant 0,4 g/l de p-phénylènediamine ou de p-aminophénol.

Les colorations sont obtenues sur des tissus de laine plongés 35 mn à 25°C dans un mélange réactionnel constitué de 25 ml de solution tampon phosphate O,O2 M, pH 7;,O,5 u de laccase, un mélange équimolaire (environ 2mM) de deux colorants (une base + un coupleur) pour une teneur totale de O,4 g/l.

Les résultats sont résumés dans le tableau I.

L'étude a montré qu'en raison de la grande spécificité des précurseurs de colorants pour l'enzyme (en particulier des molécules aromatiques substituées en ortho et en para), les teneurs en colorants requises pour obtenir une nuance naturelle sont beaucoup plus faibles que celles utilisées en coloration d'oxydation traditionnelle. Par exemple, la teneur maximale en colorants est de 4% environ pour une coloration traditionnelle et de O,2% environ pour une coloration enzymatique selon l'invention. Malgré ces faibles quantités de colorants, les teintures obtenues montrent une résistance aux shampooings tout à fait comparable à celle d'une teinture traditionnelle.

50

10
15
20
25
30
35
40
45

TABLEAU I : Coloration de tissus de laine. leuz/base pris souris légèrement violet marron beige légèrement rosé marron beige légèrement rosé gris souris légèrement jaune ocre gris marron légèrement jaune ocre gris marron légèrement jaune ocre gris marron légèrement sosé beige légèrement orangé gris marron légèrement sosé beige clair rosé beige marron mauve beige clair rosé clair beige marron pleu gris beige marron corre beige marron beige marron gris mauve clair beige marron corre saumon corre sumon corre sumon violet bleu gris mauve clair rose clair beige marron corre saumon corre rose clair beige marron saumon corre clair plan mauve clair mauve clair rose très clair coe très clair coe très clair coe clai																
TABLEAU I : Coloration de tissus de laine. peris souris légèrement violet	5			rosé												
TABLEAU I : Coloration de tissus de laine. peris souris légèrement violet	10			égèrement	égèrement		ant orangé	gris	clair	ir rosé	clair	marron	non	ė	rès clair	marron beige
TABLEAU I : Coloration de tissus de laine. peris souris légèrement violet	15			on beige l	on beige l	ocre	e légèreme	marron	beige	beige clai	vieux rose	beige	Saur	OCI	rose t	marror
TABLEAU I: Coloration de tissus de laine. Dleur/base gris souris légèrement violet marron beige légèrement rosé gris vert légèrement jaune gris marron légèrement rosé gris beige orangé beige marron mauve bleu gris vieux rose violet bleu violet bleu bhN mauve clair	20		PAP	marr	marr		beig									
TABLEAU I : Coloration de tis oleur/base gris souris marron beige gris marron gris marron gris beig beig beig beig bone vieu	25		•	lolet	rosé	ne	osé									
TABLEAU I : Coloration de tis oleur/base gris souris marron beige gris marron gris marron gris beig beig beig beig bone vieu	30	6 6 7		Perement v.	gèrement	ement jaw	jèrement r		rangé	harron		:1s	:ose	bleu	lair	
TABLEAU I : Color Oleur/base DHN	35	e	pΡD	souris lég	n beige lé	vert légèx	marron lég	gris	beige c	beige m	mauve	bleu gz	vieux z	violet	mauve	beige
	40	0 0 1 0 0		gris	marro	gris	gris									
	45	I.EAU T	base.													
<u> </u>	50	H H	Coupleur/	ρ₽D	pAP	oAP	mAP	Pyc	PyG	æ	1-N	mPD	pAoC	ЬH	1.5 DHN	2.7 DHN

Revendications

- 5 1. Composition pour la coloration non éclaircissante des fibres kératiniques et en particulier des cheveux comprenant notamment un enzyme capable de catalyser la formation des polymères colorants, et comprenant aussi des précurseurs de colorant tels que des bases et des coupleurs, dans une solution tamponnée, caractérisée en ce que le pH de ladite composition est proche de la neutralité et ledit enzyme a une activité optimale dans une gamme de pH comprise entre 6,5 et 8 et ne nécessite pas pour son activité la présence de peroxyde d'hydrogène.
 - Composition selon la revendication I, caractérisée en ce que l'enzyme est une laccase, en particulier la laccase de Rhizoctonia praticola ou de Rhus vernicifera.
- 3. Composition selon l'une des revendications I et 2, caractérisée en ce que la laccase de Rhizoctonia praticola est obtenue par fermentation.
 - 4. Composition selon l'une des revendications l à 3, caractérisée en ce que les bases sont notamment des amines aromatiques, des diaminophénols et/ou des aminophénols dans lesquels les groupements amines et alcools sont de manière préférentielle en position ortho ou para.
 - 5. Composition selon la revendication 4, caractérisée en ce que les bases sont notamment la para-phénylènediamine, l'ortho-aminophénol, le para-méthylaminophénol, le para-aminophénol, la para-toluylènediamine et/ou la N-phényl-paraphénylènediamine.
- 6. Composition selon l'une des revendications I à 5, caractérisée en ce que les coupleurs sont des métadiamines, le pyrocatéchol, le pyrogallol, le résorcinol, le l-naphtol, la métaphénylènediamine, le para-amino-orthocrésol, l'hydroquinone, le I,5-dihydroxynaphtalène, et/ou le 2,7-dihydroxynaphtalène.
- Composition selon l'une des revendications I à 6, caractérisée en ce que le milieu est tamponné à l'aide d'un tampon phosphate.
 - 8. Composition selon l'une des revendications l à 7, caractérisée en ce que la quantité totale de précurseur est prise dans la gamme allant de O,05% à O,3% en poids de la composition et préférentiellement de l'ordre de O,12%.
 - Procédé de coloration des cheveux, caractérisé en ce que les cheveux sont traités avec la composition selon l'une des revendications I à 8.
- 10. Procédé selon la revendication 9, caractérisé en ce que le temps de traitement est pris dans la gamme allant de IO à 40 minutes et préférentiellement de 20 à 35 minutes, cette durée pouvant être réduite par chauffage doux à une température n'excèdant pas 40°C environ.

55

20

35

45

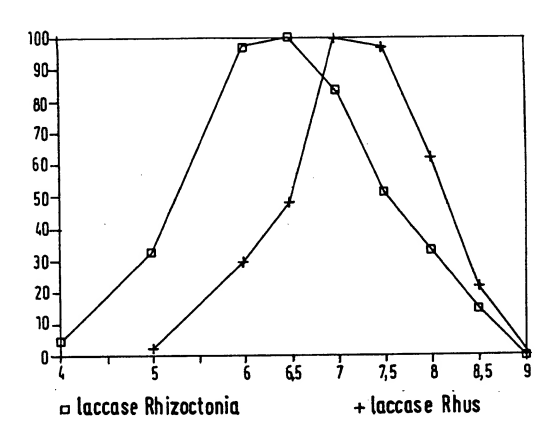


FIG.1

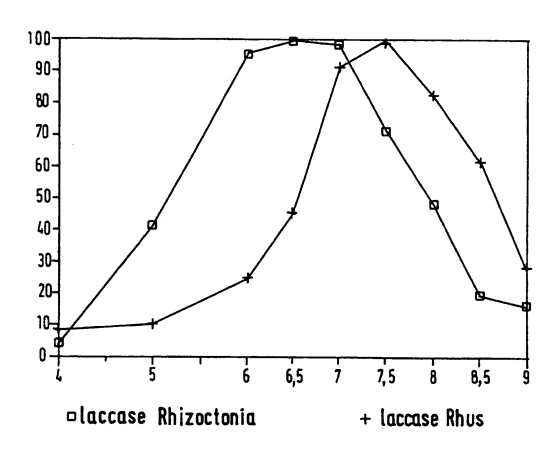


FIG.2



Office européen RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE Numero de la demande

EP 92 40 0553

DO	CUMENTS CONSIDER				
Catégorie	Citation du document avec int des parties pertin	ication, en cas de besoin,	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. CL5)	
D, X	FR-A-2 112 549 (THE PROC	TER & GAMBLE CO.)	1,4,5	A61K7/13	
,	* le document en entier '	•		A61K7/06	
x , c	US-A-3 251 742 (S. SOLOM	AYY	1.4-6		
۰,۰	* le document en entier			į	
	US-A-2 539 202 (S. M. PE	CK)	1	į.	
	* le document en entier	*	ļ		
		FT A1 \	1	1	
•	US-A-3 957 424 (ZEFFREN * revendications *	EI AL,)	•		
	* revendications "				
				DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int. CL5)	
				A61K	
			ļ		
	ļ				
	(1		
				Ì	
				1	
Le	présent rapport a été établi pour tou				
	Lieu de la recherche	Date d'achivement de la reci	1	Exemples of the Control of the Contr	
	LA HAYE	24 JUIN 1992			
	CATEGORIE DES DOCUMENTS	CITES T: théo E: docs	rie ou principe à la base d ment de brevet antérieur, de dépôt ou après cette d	e l'invention mais publié à la	
X:,	articulièrement pertinent à lui seul	nte .			
	articulièrement pertinent en combinaiso utre document de la même catégorie				
A: 4	rrière-plan technologique livulgation non-ècrite	å : me	nbre de la même famille, d	locument correspondant	
P:4	ocument intercalaire				